# **PCT**

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/07409
A61K 38/21 // (A61K 38/21, 31:70)	A1	(43) Date de publication internationale: 18 février 1999 (18.02.99
(22) Date de dépôt international:  3 août 1998 (C)  (30) Données relatives à la priorité: 97/09975 4 août 1997 (04.08.97) 97/10644 26 août 1997 (26.08.97) 97/11543 17 septembre 1997 (17.09.97)  (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCI CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLIC SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.) [FR/FR]; 51/53 rue teur Blanche, F-75016 Paris (FR).  (72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): DESCHAMPS I LETTE, Evelyne [FR/FR]; 60, avenue Théophile F-75016 Paris (FR).  (74) Mandataire: BOURGOUIN, André; Société de Con ministratifs et Financiers (S.C.A.F.), Service Brevet ques, 42, rue du Docteur Blanche, F-75016 Paris	FF	BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GI GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MV MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SI TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brew ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brew eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brew européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GI IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, C CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).  Publiée  Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées et déclaration.
AGENT  (54) Titre: PRODUIT COMPRENANT AU MOINS UN ANTI-VIRAL  (57) Abstract  The invention concerns a product comprising at leas therapeutic use in the treatment of a viral disease, in partic (57) Abrégé	ARN tadou cular di	RN double brin (ARNdb) en association avec au moins un agent anti-vi

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
ΑT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzegovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	ĦU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	肛	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/07409 PCT/FR98/01727

PRODUIT COMPRENENT AU MOINS UN ARN DOUBLE BRIN EN ASSOCIATION AVEC AU MOINS UN AGENT ANTI-VIRAL

La présente invention concerne un produit comprenant au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale. Un tel produit peut notamment être utilisé dans le traitement d'une hépatite virale.

5

15

20

25

La demanderesse a trouvé que l'association d'ARNdb avec un agent anti-viral, et notamment l'interféron, procure un effet synergique inattendu dans le traitement des maladies virales, notamment le traitement d'une hépatite virale.

L'invention a donc pour objet un produit comprenant au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale.

Par ARNdb, on entend de préférence l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique, aussi appelé poly(A)-poly(U) ou Poly-adenur®. D'autres ARNdb peuvent être utilisés pour l'invention, notamment un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique, également connu sous le nom de poly(I)-poly(C), ainsi que ces mêmes complexes modifiés par introduction d'acide uridylique dans la chaîne de l'acide polycytidylique, tel le produit Ampligen® de la société HEMISPHERx (pour une description de ces produits, se référer notamment à la demande de brevet européen EP 0 300 680). L'ARNdb utilisé peut être par exemple un mélange d'ARNdb tels que défini ci-dessus. De préférence, les ARNdb sont préparés selon le procédé décrit dans le brevet français No. 2 622 586.

Par agent anti-viral, on entend dans la présente demande aussi bien un agent agissant directement sur le virus, tel que par exemple la ribavirine ou la lamivudine, qu'un agent immunomodulateur, c'est-à-dire un agent qui diminue ou renforce les défenses immunitaires, tel que la ciclosporine ou un interféron. Les agents anti-viraux associés à l'ARNdb pourront par exemple être choisis parmi un interféron tel que les interférons α,

5

10

15

25

30

 $\beta$  et  $\gamma$  ou les interférons consensus, et en particulier un interféron  $\alpha$  (IFN- $\alpha$ ), d'autres lymphokines comme les interleukines, par exemple l'IL 6 ou l'IL 9, le ganciclovir, la coumermycine A1, la lamivudine, la ribavirine, la vidarabine, la didéoxyinosine (DDI), l'azathioprine, la prednisolone et la ciclosporine. De préférence, l'agent anti-viral associé à l'ARNdb sera un interféron.

Par interféron  $\alpha$ , on entend l'un ou plusieurs des différents interférons  $\alpha$  tels que par exemple les interférons  $\alpha-2a$ ,  $\alpha-2b$ ,  $\alpha-2c$ ,  $\alpha-n_1$ ,  $\alpha-n_3$ , ou tout autre analogue possédant des propriétés immunologiques comparables. Par interféron consensus, on entend par exemple les interférons IFN-con1, IFN-con2 et IFN-con3 (ces interférons consensus sont notamment décrits dans le brevet américain US 5,372,808 ou la demande de brevet PCT WO 93/21229).

Par utilisation thérapeutique simultanée, on entend dans la présente demande une administration de plusieurs principes actifs par la même voie et au même moment. Par utilisation séparée, on entend notamment une administration de plusieurs principes actifs sensiblement au même moment par des voies différentes. Par utilisation thérapeutique étalée dans le temps, on entend une administration de plusieurs principes actifs à des moments différents et notamment un mode d'administration selon lequel l'ensemble de l'administration de l'un des principes actifs est effectué avant que l'administration de l'autre ou des autres ne commence. On peut ainsi administrer l'un des principes actifs pendant plusieurs mois avant d'administrer l'autre ou les autres principes actifs. Il n'y a pas de traitement simultané dans ce cas.

Par maladie virale, on entend notamment une hépatite virale, et en particulier l'hépatite B ou l'hépatite C. Les hépatites virales traitées par le produit selon l'invention pourront être de type chronique ou aigu. De préférence, le produit de l'invention s'adresse aux hépatites chroniques.

L'invention concerne donc notamment un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

- i) un ARNdb en association avec
- ii) un agent anti-viral

pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'agent anti-viral.

Selon une variante préférée de l'invention, l'invention concerne un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

i) un ARNdb en association avec

### ii) un interféron

pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'interféron. De préférence, l'interféron utilisé sera un interféron α.

Selon un aspect particulier de l'invention, le produit comprend au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral qui peut être un agent immunomodulateur, et est caractérisé en ce qu'il comprend également au moins un agent anti-viral agissant directement sur les virus pour une utilisation simultanée ou séparée avec le ou les agents immunomodulateurs dans le traitement d'une maladie virale. De préférence, le ou les agents immunomodulateurs sont des interférons.

Selon une autre variante de l'invention, le produit, qui comprend au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, est caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une maladie virale. Parmi les autres agents anti-viraux utilisables pour cette variante particulière de l'invention, on peut citer d'autres lymphokines que les interférons comme les interleukines, par exemple l'IL 6 ou l'IL 9, le ganciclovir, la coumermycine A1, la lamivudine, la ribavirine, la vidarabine, la didéoxyinosine (DDI), l'azathioprine, la prednisolone et la ciclosporine.

20 Tout particulièrement, l'invention concerne un produit caractérisé en ce qu'il comprend :

- i) un agent anti-viral en association avec
- ii) un ARNdb,

15

- et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent antiviral agissant directement sur les virus
- pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une maladie virale, en particulier d'une hépatite virale.

Différentes séquences d'administration de l'ARNdb et de l'agent anti-viral peuvent être envisagées. Selon un mode particulier de l'invention, l'ARNdb et l'antiviral ne sont pas administrés simultanément. De façon préférentielle, l'ARNdb est administré avant l'agent anti-viral associé. Le traitement par l'ARNdb est étalé de préférence pendant une période de 1 à 12 mois ou plus, par exemple 6 mois, et suivi par une administration sur une durée équivalente ou différente de l'agent anti-viral.

WO 99/07409 PCT/FR98/01727

- 4 -

L'invention a également pour objet des compositions pharmaceutiques comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'invention, c'est-à-dire un produit comprenant au moins un ARNdb en association avec au moins un agent anti-viral, de préférence un interféron, en association avec des excipients ou supports appropriés, pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement des maladies virales.

De préférence, la maladie virale traitée par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention sera une hépatite virale, telle l'hépatite A, B, C ou G ou les hépatites "non A, non B, non C, non G", c'est-à-dire d'autre type que les hépatites A, B, C ou G. Les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention s'adresseront tout particulièrement au traitement de l'hépatite B ou l'hépatite C. Par ailleurs, les hépatites virales traitées par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent être des hépatites virales aiguës ou chroniques et seront de préférence des hépatites virales chroniques. Les hépatites virales traitées par les produits et compositions pharmaceutiques selon l'invention seront de façon particulièrement préférentielle les hépatites chroniques B ou C.

15

25

35

Les compositions pharmaceutiques comprenant un produit selon l'invention peuvent être sous forme d'un solide, par exemple des poudres, des granules, des comprimés, des gélules, des liposomes ou des suppositoires. Les supports solides appropriés peuvent être, par exemple, le phosphate de calcium, le stéarate de magnésium, le talc, les sucres, le lactose, la dextrine, l'amidon, la gélatine, la cellulose, la cellulose de méthyle, la cellulose carboxyméthyle de sodium, la polyvinylpyrrolidine et la cire.

Les compositions pharmaceutiques contenant un produit selon l'invention peuvent aussi se présenter sous forme liquide, par exemple, des solutions, des émulsions, des suspensions ou des sirops. Les supports liquides appropriés peuvent être, par exemple, l'eau, les solvants organiques tels que le glycérol ou les glycols, de même que leurs mélanges, dans des proportions variées, dans l'eau.

Enfin, l'invention concerne l'utilisation d'un produit selon l'invention, c'est-à-dire un produit comprenant au moins un ARNdb et au moins un agent anti-viral pour fabriquer un médicament destiné à traiter des maladies virales, en particulier une hépatite virale. De préférence, la maladie virale traitée par le produit selon l'invention sera l'hépatite B ou l'hépatite C. De préférence, l'agent anti-viral associé à l'ARNdb est un interféron. On préférera tout particulièrement un interféron  $\alpha$  (IFN- $\alpha$ ).

Le mode d'administration d'un produit selon l'invention est choisi parmi les modes d'administration classiques. Ainsi, l'administration d'ARNdb peut par exemple se faire

WO 99/07409

10

15

20

25

30

par voie topique, orale, parentérale, par injection intramusculaire ou intraveineuse, ou par voie sous-cutanée. De même, l'administration des agents anti-viraux peut se faire selon les mêmes voies. Pour chacun de ces composés, l'homme du métier choisira la méthode d'administration la plus appropriée.

La dose d'administration envisagée pour médicament selon l'invention est comprise entre 0,1 mg à 10 g par administration suivant le type de composé actif utilisé.

Pour l'ARNdb, notamment pour le poly(A)-poly(U), on pourra envisager une dose de préférence comprise entre 10 mg et 3 g par prise. Le produit peut être administré de façon journalière ou plusieurs fois par semaine. On peut par exemple administrer de 15 mg à 1,5 g, de préférence de l'ordre de 50 à 300 mg deux ou trois fois par semaine.

La dose d'interféron sera en principe celle couramment utilisée par l'homme du métier, et de préférence comprise entre 0,5 et 60 millions d'unités internationales par prise. Avec un IFN- $\alpha$ , la prise peut être par exemple de 1 à 50 millions d'unités, de préférence entre 1 et 10 et notamment entre 3 et 6 millions d'unités. Par ailleurs, l'administration peut être journalière ou effectuée plusieurs fois par semaine. On peut notamment effectuer deux ou trois administrations par semaine. Par exemple, on pourra choisir d'administrer entre 3 et 6 millions d'unités deux ou trois fois par semaine.

Selon une autre variante de l'invention, on pourra en outre faire précéder le traitement par l'ARNdb par un traitement par un agent anti-viral. Par exemple, on pourra administrer durant une première période un interféron, de la lamivudine ou de la ribavirine, durant une deuxième période de l'ARNdb, et enfin durant une troisième période un interféron éventuellement associé à au moins un autre agent anti-viral tel la ribavirine ou la lamivudine. De préférence, l'interféron employé pour le traitement sera un  $IFN-\alpha$ .

Pour choisir les modes et les doses d'administration, l'homme du métier pourra également consulter utilement l'article suivant (et les références qui y sont citées): Daniel DHUMEAUX, La revue du praticien, 45, p. 2519-2522 (1995).

A moins qu'ils ne soient définis d'une autre manière, tous les termes techniques et scientifiques utilisés ici ont la même signification que celle couramment comprise par un spécialiste ordinaire du domaine auquel appartient cette invention. De même, toutes les publications, demandes de brevets, tous les brevets et toutes autres références mentionnées ici sont incorporées par référence.

### Propriétés cliniques des produits de l'invention

### Exemple 1:

Un groupe de 10 malades atteints d'hépatite C a été traité successivement par du poly(A)-poly(U), puis par de l'interféron.

- 5 Le traitement s'est déroulé de la façon suivante :
  - dans un premier temps, les malades ont reçu deux fois par semaine durant 24 semaines une dose de 150 mg de poly(A)-poly(U) administrée par voie intraveineuse;
  - à l'issue de ce premier traitement, les malades ont reçu 3 fois par semaine durant 24 semaines une dose de 3 millions d'unités d'interféron administrée par voie intraveineuse.
- O A l'issue de ce double traitement, on a observé une rémission de la maladie chez 6 patients, une rémission suivie d'une rechute chez un septième patient, tandis que le traitement n'a pas eu d'effet pour 3 patients seulement.

A titre de comparaison, un traitement effectué uniquement avec de l'interféron offre une rémission dans seulement 20 à 30 % des cas (cf. Daniel DHUMEAUX, *La revue du praticien*, 45, p. 2519-2522 (1995)).

#### Exemple 2:

15

Deux groupes de malades atteints d'hépatite B chronique active, le premier constitué de 42 patients (groupe A), le second de 44 patients (groupe B), reçoivent, à partir de la même date, les traitements suivants :

- les malades du groupe A reçoivent deux fois par semaine durant 24 semaines une dose de 150 mg de poly(A)-poly(U) administrée par voie intraveineuse, puis trois fois par semaine durant les 24 semaines qui suivent une dose de 6 millions d'unités d'IFN-α administrée par voie sous-cutanée;
- les malades du groupe B ne reçoivent aucun traitement pendant les 24 premières
   semaines, puis reçoivent trois fois par semaine durant les 24 semaines suivantes une dose de 6 millions d'unités d'IFN-α administrée par voie sous-cutanée.

WO 99/07409 PCT/FR98/01727

On détermine la présence d'ADN du virus HBV et la séroconversion HBe 24, 48 et 72 semaines après la date de début du traitement éventuel par du poly(A)-poly(U). Les résultats, exprimés en pourcentage des patients répondant au traitement, sont résumés dans le tableau ci-après :

Critère	Aprè sem	es 24 aines	Aprè sema	es 48 aines	Aprè sema	
	Groupe A	Groupe B	Groupe A	Groupe B	Groupe A	Groupe B
Absence d'ADN du virus HBV ou réduction de plus de 50 %	40 %	37 %	94 % +	58 % +	71 %	39 %
Séroconversion HBe	14 %	7 %	29 %	14 %	33 %	9 % **

+ 
$$p = 0.001$$
; \*  $p = 0.02$ ; \*\*  $p = 0.006$ 

Conclusion: chez les patients atteints d'hépatite B chronique active, le prétraitement par le poly(A)-poly(U) avant le traitement par l'IFN-α a eu pour résultat d'accroître le taux de réponse au traitement de 6 mois par l'IFN-α et a diminué le nombre de rechutes après ce traitement.

#### Revendications:

- 1. Produit caractérisé en ce qu'il comprend au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un interféron pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une maladie virale.
- 2. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb est l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique.
  - 3. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique.
- 4. Produit selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'interféron est choisi parmi les interférons  $\alpha$ ,  $\beta$  et  $\gamma$  ou les interférons consensus correspondants.
  - 5. Produit selon la revendication 4, caractérisé en ce que l'agent anti-viral est un interféron  $\alpha$  (IFN- $\alpha$ ).
  - 6. Produit selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'agent anti-viral.
- 7. Produit selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une maladie virale.
  - 8. Produit selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - i) un agent anti-viral, en association avec
- 20 ii) un ARNdb,
  - et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent antiviral agissant directement sur les virus
  - pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une maladie virale.
- 9. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que la maladie virale est une hépatite virale, de préférence une hépatite virale chronique.

- 10. Produit selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.
- 11. Produit selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.
- 12. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, en association avec des excipients ou supports appropriés.
  - 13. Utilisation d'un produit selon l'une des revendications 1 à 11 pour fabriquer un médicament destiné à traiter des maladies virales, en particulier une hépatite virale.
- 10 14. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que la maladie virale est l'hépatite B.
  - 15. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que la maladie virale est l'hépatite C.

#### REVENDICATIONS MODIFIEES

[reçues par le Bureau international le 01 Fevrier 1999 (01.02.99); revendications 1,5-11 et 13 à 15 modifiée; autres revendications inchangées (2 pages)]

- 1. Produit caractérisé en ce qu'il comprend au moins un ARN double brin (ARNdb) en association avec au moins un interféron pour une utilisation thérapeutique simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement d'une hépatite virale.
- Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb est l'acide polyadénylique complexé avec l'acide polyuridylique.
  - 3. Produit selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ARNdb un complexe de l'acide polyinosinique avec l'acide polycytidylique.
- 4. Produit selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'interféron est
   choisi parmi les interférons α, β et γ ou les interférons consensus correspondants.
  - 5. Produit selon la revendication 4, caractérisé en ce que l'interféron est un interféron  $\alpha$  (IFN- $\alpha$ ).
  - 6. Produit selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'utilisation d'ARNdb a lieu avant celle de l'interféron.
- 7. Produit selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend en outre au moins un autre agent anti-viral pour une utilisation thérapeutique étalée dans le temps et antérieure à celle de l'ARNdb dans le traitement d'une hépatite virale.
  - 8. Produit selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - i) un agent anti-viral, en association avec
- 20 ii) un ARNdb,
  - et iii) un interféron éventuellement associé simultanément ou séparément à un agent antiviral agissant directement sur les virus
  - pour une administration séparée dans le temps et effectuée dans l'ordre indiqué ci-dessus dans le traitement d'une hépatite virale.
- 9. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est une hépatite virale chronique.

- 10. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.
- 11. Produit selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.
- 5 12. Composition pharmaceutique comprenant, à titre de principe actif, un produit selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, en association avec des excipients ou supports appropriés.
  - 13. Utilisation d'un produit selon l'une des revendications 1 à 11 pour fabriquer un médicament destiné à traiter une hépatite virale.
- 10 14. Utilisation selon la revendication 13, caractérisée en ce que l'hépatite virale est l'hépatite B.
  - 15. Utilisation sclon la revendication 13, caractérisée en ce que l'hépatite virale est l'hépatite C.

### **DECLARATION SELON L'ARTICLE 19**

Les documents de catégorie X cités dans le rapport de recherche internationale sont les textes des demandes de brevet européen EP 0 300 680 A (D1), EP 0 306 347 A (D2), EP 0 286 224 A (D3), EP 0 281 380 A (D4) et EP 0 213 921 A (D5).

La nouveauté des revendications 1 à 6 et 9 à 15 est contestée du fait des antériorités précitées.

Nous examinerons uniquement la validité de la revendication 1, toutes les autres revendications dépendant de celle-ci.

### 1. Discussion des documents de l'art antérieur :

Le document D1 concerne l'utilisation d'ARN double brin (ARNdb) pour préparer un médicament destiné à traiter un désordre inflammatoire caractérisé par des niveaux élevés de complexes immunologiques circulant dans le sang d'un patient. Selon une variante particulière de l'invention, on utilise l'ARNdb en association avec une lymphokine, comme par exemple un interféron ou une interleukine. Ce document antériorise la revendication 1 dans le cas où le désordre inflammatoire serait causé par une maladie virale.

Le document D2 concerne l'utilisation d'un ARNdb pour le diagnostic et le traitement de déficiences en ARNdb.

Le document D3 concerne un produit comprenant de l'ARNdb associé à des inhibiteurs viraux pour une utilisation simultanée, séparée ou séquentielle dans le traitement d'une maladie virale. Ce document aussi antériorise la revendication 1.

Le document D4 divulgue la combinaison d'ARNdb et de lymphokines pour traiter le cancer et des maladies virales. Ce document antériorise la revendication 1.

Enfin, le document D5 concerne l'induction de la production d'interféron par les ARNdb.

On constate cependant qu'aucun des documents cités ne divulgue ni ne suggère que des ARNdb peuvent être utilisés avec un interféron pour obtenir un effet synergique dans le traitement d'une hépatite virale.

Inter onal Application No

		PCT/FR 98	0/01727
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K38/21 //(A61K38/21,31:70)		
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classific	cation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classificat A61K	ion symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched
Electronic d	data base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	)
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 300 680 A (HEM RES INC) 25 January 1989 cited in the application see page 4, line 10-14; claims		1-6,9-15
X	EP 0 306 347 A (HEM RES INC) 8 M see page 4, line 60 - page 5, li see page 19, line 30 - page 20,	ne 49	1,3-6, 9-15
X	EP 0 286 224 A (HEM RES INC) 12 October 1988 see abstract; claims 1-3 see page 4, line 5-15	Time 17	1,3-6, 9-15
X	EP 0 281 380 A (HEM RES INC) 7 September 1988 see page 4, line 39-65; claims 1	-7 -/	1,3-6, 9-15
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	in annex.
"A" docume consider "E" earlier of filing of "L" docume which citation "O" docume other in "P" docume later ti	ategories of cited documents:  ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date and which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another no other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or man and the published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the dimersion of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvict in the art.  "8" document member of the same patent.	the application but seery underlying the claimed invention it be considered to coursent is taken alone claimed invention seem to be considered to considered to the claimed invention the one other such docupous to a person skilled it family
	6 November 1998	Date of mailing of the international second	arcn report
Name and r	mailing address of the ISA  European Patem Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Leherte, C	

1

Inter mal Application No
PCT/FR 98/01727

0.40	ALL A DOCUMENTO CONSIDERED TO DE DEL EVALUE	PC1/FR 98/01/2/
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 213 921 A (HEM RES INC) 11 March 1987 see claims 1-8	1,3~6, 9-15
	·	
		*
	·	
	·	

1

information on patent family members

Inter mal Application No
PCT/FR 98/01727

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0300680 A	25-01-1989	AT 142500 T AU 1618692 A AU 1761195 A AU 1820588 A AU 6199198 A CA 1326999 A CN 1035050 A DE 3855527 D DE 3855527 T DK 399288 A ES 2093607 T FI 883352 A IE 76914 B JP 1090126 A JP 2601520 B NO 175023 B OA 8890 A PT 87996 A,B US 5091374 A	15-09-1996 06-08-1992 29-06-1995 19-01-1989 11-06-1998 15-02-1994 30-08-1989 17-10-1996 03-04-1997 18-01-1989 01-01-1997 18-01-1989 05-11-1997 06-04-1989 16-04-1997 09-05-1994 31-10-1989 30-06-1989 25-02-1992
EP 0306347 A	08-03-1989	AT 122402 T AU 1001495 A AU 1736692 A AU 2186488 A AU 4849997 A CA 1336683 A CN 1031651 A DE 3853755 D DE 3853755 T DK 491088 A FI 884069 A IL 87664 A JP 1131118 A JP 2114685 C JP 8025884 B OA 8911 A PH 26320 A PT 88415 A,B RU 2001917 C US 5593973 A AU 3781189 A AU 684288 B AU 6883694 A CA 1336685 A CN 1039722 A DE 68914201 D DE 68914201 T DK 332289 A EP 0350151 A ES 2066847 T IE 63927 B IL 90875 A NZ 229849 A	15-05-1995 30-03-1995 30-07-1992 09-03-1989 12-03-1989 15-08-1995 15-03-1989 14-06-1995 14-12-1995 05-03-1989 05-03-1989 05-03-1989 05-03-1996 31-10-1996 13-03-1996 31-10-1989 29-04-1992 31-07-1989 30-10-1993 14-01-1997 11-01-1990 11-12-1997 24-11-1994 15-08-1995 21-02-1990 05-05-1994 14-07-1994 08-01-1990 16-03-1995 28-06-1995 12-04-1994 27-07-1997
EP 0286224 A	12-10-1988	PT 91094 A,B US 5258369 A US 4950652 A AU 1256288 A	08-02-1990 02-11-1993 

information on patent family members

Inter mail Application No PCT/FR 98/01727

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0286224	Α	L	AU	660673 B	06-07-1995
			AU	1618892 A	30-07-1992
			CA	1316832 A	27-04-1993
			DE	3876125 A	07-01-1993
•			DK	156688 A	24-09-1988
		•	ES	2066782 T	16-03-1995
			FI	881305 A	24-09-1988
			GR	3006340 T	21-06-1993
			ΙE	63823 B	14-06-1995
			JP	2656938 B	24-09-1997
			JP	64000025 A	05-01-1989
			KR	9613435 B	05-10-1996
			MX	10786 A	01-09-1993
			OA	8724 A	31-03-1989
			PT	87039 B	30-11-1992
			RU	2016572 C	30-07-1990
EP 0281380	Α	07-09-1988	AT	130760 T	15-12-1995
			AU	1256588 A	01-09-1988
			AU	1618992 A	06-08-1992
			AU	6348398 A	11-06-1998
			CA	1336810 A	29-08-1995
			CN	1032296 A	12-04-1989
			DE	3854726 D	11-01-1996
			DE	3854726 T	25-07-1996
			DK	113188 A	04-09-1988
•			ES	2082749 T	01-04-1996
			FI	880961 A	04-09-1988
			ΙE	75895 B	24-09-1997
			JP	198 <b>05</b> 06 C	17-10-1995
			JP	7013024 B	15-02-1995
			JP	63295514 A	01-12-1988
			KR	9608009 B	19-06-1996
			MX	168984 B	16-06-1993
			PT	86879 B	29-05-1992
			SU	1836103 A	23-08-1993
EP 0213921	A	11-03-1987	CA	1326450 A	25-01-1994
			DK	170139 B	06-06-1995
			ΙE	59277 B	09-02-1994
			JP	1992394 C	22-11-1995
			JP	7017510 B	01-03-1999
			JP	62077334 A	09-04-1987
			US	4945082 A	31-07-1990
			US	4820696 A	11-04-1989
			US	5063209 A	05-11-1991
			US	4795744 A	03-01-1989

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Dem Internationale No

		PC	CT/FR 98/01727
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K38/21 //(A61K38/21,31:70)		
Selon la clas	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la cla	ssification nationale et la CIB	
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentat CIB 6	ion minimale consultée (système de classification suivi des symbo A61K	els de classement)	
Documentat	ion consultée autre que la documentationminimale dans la mesur	e aù ces documents relèvent de	s domaines sur lesquels a porté la recherche
Base de dor utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internation	ale (nom de la base de données	s, et si cela est réalisable, termes de recherche
C. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indica	tiondes passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP 0 300 680 A (HEM RES INC) 25 janvier 1989 cité dans la demande voir page 4, ligne 10-14; reven	dications	1-6,9-15
X	EP 0 306 347 A (HEM RES INC) 8 voir page 4, ligne 60 - page 5,		1,3-6, 9-15
X	voir page 19, ligne 30 - page 2 EP 0 286 224 A (HEM RES INC) 12 octobre 1988 voir abrégé; revendications 1-3		1,3-6, 9-15
	voir page 4, ligne 5-15	-/	
X Voir	la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de	familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" docume consid "E" docume ou apr "L" docume priorité autre ("O" docume une e) "P" docume postér	s spéciales de documents cités:  ant définissant l'état général de latechnique, non léré comme particulièrement pertinent ant antérieur, mais publié à la date dedépôt international às cette date ant pouvant jeter un doute sur une revendoation de à ou cité pour déterminer la date depublication d'une citation ou pour une raison spéciale felle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à uposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôtinternational, mais ieurement à la date de priorité revendiquée	date de priorité et n'app technique pertinent, m ou la théorie constitual "X" document particulièrem être considérée comm inventive par rapport a "Y" document particulièrem ne peut être considéré lorsque le document e documents de même r pour une personne du "&" document qui fait partie	de la même famillede brevets
	elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée . 6. novembre 1998	Date d'expédition du pr	ésent rapport de recherche internationale

1

Nom et adresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Leherte, C

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No PCT/FR 98/01727

		PCT/FR 98	3/01/2/
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents	no. des revendications visées
Х	EP 0 281 380 A (HEM RES INC) 7 septembre 1988 voir page 4, ligne 39-65; revendications 1-7		1,3-6, 9-15
X	EP 0 213 921 A (HEM RES INC) 11 mars 1987  voir revendications 1-8		1,3-6, 9-15
•			
	·		
		,	
		·	
	·		

1

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem. Internationale No PCT/FR 98/01727

Document brevet cit		Date de	Me	mbre(s) de la	Date de
au rapport de recherc	-	publication		le de brevet(s)	publication
EP 0300680	Α	25-01-1989	AT	142500 T	15-09-1996
			AU	1618692 A	06-08-1992
			AU	1761195 A 1820588 A	29-06-1995 19-01-1989
			AU AU	6199198 A	11-06-1998
			CA	1326999 A	15-02-1994
			CN	1035050 A	30-08-1989
			DE	3855527 D	17-10-1996
			DE	3855527 T	03-04-1997
			DK	399288 A	18-01-1989
			ES	2093607 T	01-01-1997
			FI IE	883352 A 76914 B	18-01-1989 05-11-1997
			JP	1090126 A	06-04-1989
			JΡ	2601520 B	16-04-1997
			NO	175023 B	09-05-1994
			OA	8890 A	31-10-1989
		•	PT	87996 A,B	30-06-1989
			US	5091374 A	25-02-1992 
EP 0306347	Α	08-03-1989	AT	122402 T	15-05-1995
			AU	1001495 A	30-03-1995
			AU AU	1736692 A 2186488 A	30-07-1992 09-03-1989
			AU	4849997 A	12-03-1998
			CA	1336683 A	15-08-1995
			CN	1031651 A	15-03-1989
			DE	3853755 D	14-06-1995
			DE	3853755 T	14-12-1995
			DK FI	491088 A 884069 A	05-03-1989 05-03-1989
			ΪĹ	87664 A	15-03-1995
			ĴΡ	1131118 A	24-05-1989
			JP	2114685 C	06-12-1996
			JP	8025884 B	13-03-1996
			OA DU	8911 A	31-10-1989
			PH PT	26320 A 88415 A,B	29-04-1992 31-07-1989
			ŔÚ	2001917 C	30-10-1993
			ÜS	5593973 A	14-01-1997
			AU	3781189 A	11-01-1990
			AU	684288 B	11-12-1997
			ÜA	6883694 A	24-11-1994
			CA CN	1336685 A 1039722 A	15-08-1995 21-02-1990
			DE	68914201 D	05-05-1994
			DE	68914201 T	14-07-1994
			DK	332289 A	08-01-1990
			EP	0350151 A	10-01-1990
			ES	2066847 T	16-03-1995
			IE IL	63927 B 90875 A	28-06-1995 12-04-1994
			NZ	229849 A	27-07-1997
			PT	91094 A,B	08-02-1990
			US	5258369 A	02-11-1993
EP 0286224	Α	12-10-1988	US	4950652 A 1256288 A	21-08-1990

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem : Internationale No PCT/FR 98/01727

au rapport de recherch	16	Date de publication	Me fam	Date de publication	
EP 0286224	Α		AU	660673 B	06-07-1995
			AU	1618892 A	30-07-1992
			CA	1316832 A	27-04-1993
			DE	3876125 A	07-01-1993
			DK	156688 A	24-09-1988
			ES	2066782 T	16-03-1995
			FI	881305 A	24-09-1988
			GR	3006340 T	21-06-1993
			ΙE	63823 B	14-06-1995
			JP	2656938 B	24-09-1997
			JP	64000025 A	05-01-1989
			KR	9613435 B	05-10-1996
			MX	10786 A	01-09-1993
			0A	8724 A	31-03-1989
			PT	87039 B	30-11-1992
			RU	2016572 C	30-07-1990
EP 0281380	 А	07-09-1988	AT	130760 T	15-12-1995
			AU	1256588 A	01-09-1988
			AU	1618992 A	06-08-1992
			AU	6348398 A	11-06-1998
			CA	1336810 A	29-08-1995
			CN	1032296 A	12-04-1989
			DE	3854726 D	11-01-1996
			DE	3854726 T	25-07-1996
			DK	113188 A	04-09-1988
			ES	2082749 T	01-04-1996
			FI	880961 A	04-09-1988
			ΙE	75895 B	24-09-1997
			JP	1980506 C	17-10-1995
			JP	7013024 B	15-02-1995
			JP	63295514 A	01-12-1988
			KR	9608009 B	19-06-1996
			. MX	168984 B	16-06-1993
			PT	86879 B	29-05-1992
			SU	1836103 A	23-08-1993
EP 0213921	A	11-03-1987	CA	1326450 A	25-01-1994
			DK	170139 B	06-06-1995
			IE	59277 B	09-02-1994
			JP	1992394 C	22-11-1995
			JP	7017510 B	01-03-1995
			JP	62077334 A	09-04-1987
			US	4945082 A	31-07-1990
			US	4820696 A	11-04-1989
			ÜS	5063209 A	05-11-1991
			US	4795744 A	03-01-1989